# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-104087

(43) Date of publication of application: 21.04.1989

(51)Int.CI.

CO7G 17/00 A61K 35/70 C12P 1/02 (C12P C12R

(21)Application number: 63-050092

(71)Applicant: YOSHITOMI PHARMACEUT IND LTD

TAITO KK

(22)Date of filing:

02.03.1988

(72)Inventor: FUJITA TETSUO

TOYAMA RYOSUKE SASAKI SHIGEO OKUMOTO TAKEKI

CHIBA KENJI

(30)Priority

Priority number: 62 62215

Priority date: 17.03.1987 Priority country: JP

# (54) PRODUCTION OF IMMUNOSUPPRESSIVE SUBSTANCE

# (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an immunosuppressive substance having excellently immunosuppressive action, even developing no excessive cytotoxicity, from a culture mixture obtained by cultivating a fungus belonging to the genus Isaria, capable of producing an immunosuppressive substance.

CONSTITUTION: First, a fungus [e.g. Isaria sinclairii (ATCC No.24400)] belonging to the genus Isaria is cultivated preferably by aerobic submerged culture. Then an immunosuppressive substance is collected from the culture mixture by a well-known method. The culture temperature is preferably 25W30° C.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

#### ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-104087

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成1年(1989)4月21日

C 07 G 17/00 A 61 K C 12 P // C 12 P 35/70 1/02

ABC

8318-4H 8213-4C Z-6807-4B

1/02 C 12 R 1:645)

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全14頁)

免疫抑制物質の製造法 49発明の名称

②特 願 昭63-50092

@H 願 昭63(1988)3月2日

**優先権主張** 郊昭62(1987)3月17日3日本(JP)3時期 昭62−62215

勿発 明 者

多 哲 ėΒ 藤

京都府向日市鶏冠井町畝所41番地32

者 滾· Ш 四器 眀

良 介 兵庫県神戸市西区桜が丘中町2丁目4番8号

重 夫

· 兵庫県神戸市須磨区飛松町5丁目5番1号·

者 四発 明 佐々木

武 城 東京都中野区東中野5丁目23番6号1014

明 者 ⑫発 奥 本 明 健 治 四発 渚

東京都東久留米市小山3丁目6番14号 こやま台エレガン

トハウス105号

吉富製薬株式会社 の出 人 顖

大阪府大阪市東区平野町3丁目35番地

人 台糖株式会社 വ്ധ 顛

東京都中央区日本橋本町4丁目13番5号

倒代 理 人 弁理士 高島

1. 発明の名称

免疫抑制物質の製造法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) イザリア属に属する免疫抑制物質生産菌を 培養し、培養物から免疫抑制物質を採取すること を特徴とする免疫抑制物質の製造法。
- (2) 免疫抑制物質がマイリオシンである緯求項 (1)記載の免疫抑制物質の製造法。
- (3) 免疫抑制物質生産菌がイザリア属シンクレ イリー菌であることを特徴とする請求項(1)または (2)記載の免疫抑制物質の製造法。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、微生物を用いた免疫抑制物質、就中 マイリオシンの新しい製造法に関する。

(従来の技術)

従来、微生物由来の免疫抑制物質はシリンドロ カルボン ( Cylindrocarpon ) 鷹、トリボクラジ カム ( Tolypocladium )属またはフザリウム

(Fusarius)属に属する免疫抑制物質生産菌株を 培養することにより製造できることが知られてい る。特に、トリポクラジウム属から生産されるシ クロスポリンは展路移植の際の拒絶反応防止に広 く用いられている。

〔発明の目的).

本発明者らは、このような事情に鑑み、免疫抑 制物質の生産菌を探索した結果、従来免疫抑制物 質を生産することが知られていないある風に属す る微生物から免疫抑制物質生産菌を見出し、本発 明に到達した。

#### (発明の構成).

すなわち、本発明の要旨はイザリア(Isaria) 医に属する免疫抑制物質牛蜜菌を培養し、培養物 から免疫抑制物質を採取することを特徴とする免 疫抑制物質の製造法に関する。

以下に本発明を詳細に説明する。

本発明方法で使用される微生物はイザリア属に **属し、培養物中に充分な量の免疫抑制物質を生産** しうる能力を有する免疫抑制物質生産帯である。

このような菌株としては、たとえば、イザリア属に属するシンクレイリー ( sinclairii ) 閉が挙げられ、アメリカン・タイプ・カルチュア・コレクション ( American Type Culture Collection ) に Isaria sinclairii ATCC No.24400 として寄託されている。

本発明に用いる免疫抑制物質生産圏はこの圏株 に限定されるものではなく、たとえば、常用され る 紫外線、高周波放射線、薬品などによる人工変 異手段で変更された変異株を含むことは勿論であ る。

本発明に用いる免疫抑制物質生産菌は過常のかび用栄養液を含む種々の培養基で培養されうる。 たとえば、炭素液としてグルコース、穀粉、グリセリン、糖水あめ、デキストリン、糖蜜、マルトースなど、および窒素液としてコーンスティープリカー、ペプトン、イーストエキス、ジャガイモ煎汁、肉汁、大豆粉、小麦胚芽、硝酸カリウム、硝酸ナトリウム、硫酸アンモニウム、アミノ酸などがあげられ、その他通常の無機塩および菌の発

albomyces ) およびマイセリア・ステリリア
(Mycelia sterilia)等の菌からも産生されるマイリオシン(Myoricla)、別名サーモフィモシディン
(Thermopymocidia ) [米国特許第3,928,572 号明報書参照) であることを、NMR、紫外線吸収スペクトル、赤外線吸収スペクトル、マス分析等より推認した。この物質もまた強い免疫抑制活性を持つものである。

#### (作用)

本発明により、生産される免疫抑制物質は優れた免疫抑制作用を示しヒト、ウシ、ウマ、イヌ、マウス、ラットなどの哺乳動物に対して、たとえば蘇器や骨髄移植の際の拒絶反応の抑制剤やエリテマトーデス、関節リウマチ、アレルギーなどの自己免疫疾患またはリンパ球増殖異常に基づく疾患などにおける予防または治療剤として、あるいは医学・薬学における試薬として用いることができる。

上記医薬として、本発明の免疫抑制物質を用いる場合には担体、 賦形剤、希釈剤などと混合して

育を助け、免疫抑制物質の生産を促進する有機および無機物や消泡剤などの培養に常用される添加 耐を適当に加えることができる。

培養法は特に限定されるものではないが、好気的な深部培養法が通している。培養に過当な温度は20~35℃、好適には25~30℃で培養する

本発明方法により培養物中に生産された免疫抑制物質は抽出、吸着など常用される操作を必要に応じて通宜組み合わせ、培養物中より取り出される。たとえば、培養統から関体などの不溶物を認過、遠心分離などの方法で分離し、培養値液をアンバーライトXADー2に通液させ、免疫抑制物質を改着させることによって取り出される。がより、イグラフィーにかけて、分画することによって免疫抑制物質の高度精製物が得られる。

かくして得られた高度精製免疫抑制物質は、ミリオコツカム・アルボミセス( Myriococcum

散剤、カプセル剤、錠剤、注射剤などに製剤化して患者に投与することができる。また、凍結乾燥させてもよい。

その投与量は、疾患、症状、体質、性別、年令などによって変わりうるが、たとえば腎移植における拒否反応の抑制には通常、成人1日当たり0.1~10g(力価)を1日1~數回に分けて投与される。

#### (実施例)

以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はその要旨を超えない限り以下の実施例により何等の限定も受けるものではない。なお、免疫抑制物質の活性例定は、下記の方法で行なった。

免疫抑制物質の活性例定法としては、マウス、 ラットあるいはヒトのリンパ球を用いた種々の免 疫反応を用いることができるが、たとえば、本発 明の免疫抑制物質は、マウス、ラット、ヒトの同 種リンパ球混合反応(同種MLR)を用いること により、感度よく例定できる。同種MLRとは、 同様でしかも主要組織適合性抗原が異なる2個体由来のリンパ球、たとえば、脾細胞、リンパ節細胞、末梢血リンパ球などを混合培養することによる。で誘導されるリンパ球の切着化反応である。この同種MLRは、リンパ球の供与者間の重要を受けるである。では、一即性双生児のリンパ球の混合培養によるリンパ球の切若化現象は認められない。そこで、同種MLRはたとえば、除器移植における代与者一受容者の選択に広く用いられている方法である。

適常、同種MLRを行なう場合には、一方のリンパ球をX線照射あるいはマイトマイシンC処理などを行なうことによって、分裂増殖を阻止した状態で刺激細胞として用い、他方のリンパ球(反応細胞)の幼若化反応を倒定する方法(one way

さらに、本発明の免疫抑制物質の活性は、同種 MLRの際に誘導される主要組織適合性抗原拘束 性を有する細胞障害性T細胞の誘導を抑制する活

される移植片対像主反応、あるいは遅延型アレル ギー、アジュパント関節炎などを抑制する活性と しても評価することができる。

また、自己免疫疾患のモデルマウスであるMRL/Lpriマウス、NZB/WPiマウス、BXSBマウスなどに本発明の免疫抑制物質を投与することにより、たとえば、抗DNA抗体の産生、リウマチ因子の産生、腎炎、リンパ球の増殖異常などの抑制活性あるいは延命効果としても評価することができる。

### (実施例)

実施例1(シンクレイリー菌株のジャー培養)

GPY培地(1 & あたり、グリコース3 0 8、ペプトン5 g、酵母エキス3 g、KH = PO。 0.3 g、K = HPO。 0.3 g、K = HPO。 0.3 g、PH 5.5)を500 配容曾長振盪フラスコ 2 本に100 配ずつ分注し、121で、20分間オートクレープで滅菌後、ボテトデキストロース寒天培地上で成宵したイザリア・シンクレイリー ATCC No.24400の菌糸体の約1 cd を各フラスコに接種し、25で、

性としても測定することができる。

また、本発明の免疫抑制物質の活性は、同種M LRの他に、程々のマイトジェン(コンカナバリ ンA、フィトへマグルチニン、ポークウィードマイトジェンなの刺激により誘導されるリンパ 球の幼若化反応を抑制する活性、または、T細胞、 B細胞などのリンパ球の分裂増殖を増強もしくは 分化を促進する活性を有するようなサイトカイン (インターロイキン1、2、3、4、5、6など) により誘導されるリンパ球の分裂増殖反応、また は機能の誘導等によるの分裂増殖しても評価することが可能である。 活性として評価することが可能である。

さらに、本発明の免疫抑制物質はマウスなどに 腹腔内、経口、静脈内または皮内投与をすること によって、たとえば、異種赤血球などであらかじ め免疫されたマウスの脾細胞内に誘導される抗異 種赤血球抗体を産生する形質細胞の誘導を抑制す る活性、または同種マウスの皮膚移植により誘導

6日間往復振遠培養(145 г р m、振復巾8 cm)を行なった。得られた培養被を確母として上記のG P Y 培地5 ℓを仕込んだ10 ℓ 容ジャーファーメンタに接種し、25℃、10日間、通気保存培養(1 V V M、300 г р m)を行なった。実施例2(シンクレイリー菌の培養液からの免疫

# 抑制物質の採取)

水抽出部および酢酸エチル部それぞれを減圧濃 縮後、凍結乾燥して免疫抑制物質2.2.3 g および 0.3.4 g をそれぞれ得た。

実施例3 (マイリオシンの採取)

実施例2で得られた水抽出部を凍結乾燥して得られた免疫抑制物質223gを5 m2の水で溶解し、逆相クロマトグラフィー(ODS DM-1020Tフジーデビソン ケミカル社製)カラム(す30m×h85 mm)にかけた。水にて溶出を開始し、 満次メタノールの濃度を上げながら溶出し、分画を行なった。70%メタノール溶出部を滅圧下機 総乾固した後、少量の熱メタノールに溶解し、放冷によりマイリオシンの結晶を折出させた。本析出結晶を再度熱メタノールに溶かし、再結晶操作を行ない純粋なマイリオシン40 mxを得た。

#### (実験例)

実験例 1 (探取免疫抑制物質の免疫抑制作用の例 定)

本発明の免疫抑制物質の活性の測定は、マウス 同種リンパ球混合反応(以下、M L R と称することもある。)を用いて行なった。マウス同種M L R は、反応細胞としてB A L B / c マウス(H - 2 \* )の脾細胞を、刺激細胞として C 5 7 B L / 6 (H - 2 \* )のマウス膵細胞をマイトマインン

なった。 3 回焼浄後、 1 0 <sup>-1</sup> M·2 - メルカプトエタノールおよび 2 0 % P C S を含む R P M I 1640 培地を用いて、 1 0 <sup>-1</sup> 個/配に調製し、刺激細胞浮遊液として用いた。

上述した方法により調製した反応細胞浮遊液50 μ ℓ と刺激細胞浮遊液50 μ ℓ および被検体液 100 μ ℓ とを、96 穴マイクロテストプレートに加え、37 ℃で5%炭酸ガスの条件下で4日間培養を行なった。

リンパ球の幼若化反応の側定方法としては、M TT((3-(4,5-dimethylthiazol-2-yl)-2.5-diphenyltetrazolium bromide))を用いる 色素定量法および \*H-チミジンの取り込みを指 復とする方法を用いた。

## 1)MTTを用いる色素定量法

培養終了後、各wellの上清 1 0 0 μ ℓ を除去し、5 m / m ℓ M T T 熔液を 2 0 μ ℓ ず つ 各well に添加し、4 時間、3 7 で で インキュベートした。 その後、1 0 % ドデシル硫酸ナトリウムを含む0.01 規定塩酸溶液 1 0 0 μ ℓ を加え、一晩 3 7 で で イ

C処理したものを用い、等比で混合培養すること によって行なった。

反応細胞の調製法としては、以下の方法で行なった。5~6週齢の雄性BALB/cマウスより

pu を摘出し、熱不活化牛胎児血清(以下、FC
Sと称することもある。)を5%添加したRPM
11640培地(硫酸カナマイシン60μg/dd、
Lーグルタミン2mM、N-2-ヒドロキシエチルピペラジン-N'-2-エタンスルホネート(
HEPES)10mM、0.1%炭酸水素ナトリウム含有)を用いて、脾細胞の単細胞浮遊液を得た。

溶血処理後、10-4M2-メルカプトエタノール
および20%FCSを含むRPMI1640培地
を用いて、10-4個/配に調製し、反応細胞浮遊
液として用いた。

ンキュベートし、形成された紫色のホルマザンの 結晶を溶解させ、マイクロブレート吸光光度計を 用いて550mmにおける吸光度を測定し、マウス 同種MLRのリンパ球幼若化反応の指標とした。 マウス同種MLRの抑制は以下の式により抑制率 を算出することにより評価した。

# 2) \*Hチミジン取り込みを指標とする方法

培養終了後に、『Hチミジン0.5 μCi/wellを添加し、4時間培養後、セルハーベスターにて細胞を収集し、細胞内に取り込まれた放射活性を液体シンチレーションカウンターにて測定し、マウス同種MLRの抑制は、以下の式により抑制率を算出し評価した。

本発明の免疫抑制物質はメタノールに懸渦後、RPMI1640培地で希釈し、10および1μg/配の最後濃度で用いた。なお、メタノールは、最終濃度が0.1%以下で用い、この場合には、同種MLRに全く影響が認められなかった。

本発明の免疫抑制物質(水抽出画分および酢酸エチル抽出画分)について、10μg/配から10-4μg/配の範囲の最後濃度で、マウス同種MLRにおけるリンパ球幼若化反応の抑制活性を測定した結果、第1衷に示すように、本発明の免疫抑制物質(酢酸エチル抽出)のマウス同種MLRを50%抑制する濃度(1 Cso)は1.6×10-2μg/配であり、水抽出の免疫抑制物質の1 Csoは2.5×10-1μg/配であることが明らかとなった。

一方、これらの免疫抑制物質は、10μg/mt の速度でも、マウス L 929 細胞などに対する細胞 孫性は認められなかった(ΙСsoは50μg/㎡ 以上である)。

(以下余白)

| 世<br>(%)    | 1.1          | 38<br>66<br>84<br>87                                 | 12<br>24<br>33<br>81<br>85                            |
|-------------|--------------|--|---|
| 0 Dsse      | 0.157        | 0.377<br>0.377<br>0.298<br>0.223<br>0.210            | 0.522<br>0.472<br>0.463<br>0.434<br>0.236             |
| 田岡田(18/18)  | 1 1          | 1.0 × 10-*<br>1.0 × 10-*<br>1.0 × 10-*<br>1.0 × 10-1 | 1.0 ×10-4 1.0 ×10-3 1.0 ×10-3 1.0 ×10-1 1.0 ×10-7 1.0 |
| 被後体         | 1 1          | 免疫抑制物質<br>(時酸エチル抽出)                                  | 免疫哲學物質(水抽出)   |
| <b>有效相股</b> | -<br>C578L/6 | CS78L/6  | C578L/6   |
| 反応細胞        | BALB/c<br>   | BALB/c   | BALB/c  |

# 実験例2 (マイリオシンの免疫抑制作用の測定)

実施例1と同様にしてマイリオシンの免疫抑制作用を \*Hーチミジン取り込みを指標とする方法により測定し、その結果を第2表に示した。なお、マイリオシンはメタノールに懸揚した。また、メタノールの最終濃度は0.05%以下で用い、この場合には同種MLRに全く影響が認められなかった。

第2 表に示した結果に基づきマイリオシンのマウス問種MLRに対する1 Cso値はシクロスポリンAの10-\*以下であることが明らかとなった。

| 反応智體   | 多淡苗胞       | 被後体             | 四年 (1)    | 38-元が取り 抑制率 | 型 3   |
|--------|------------|-----------------|-----------|-------------|-------|
|        |            |                 | (2011年)   | - 1         | ?     |
| BALB/c | <b>f</b> . | ł               | 1         | 1179        | ı     |
| ı      | C578L/6    |                 | ı         | 148         | ł     |
| BALB/c | C578L/6    | 'n              |           | 26462       | i     |
| BALB/c | CS7BL/6    | マイリオシン 1.0 ×10- | 1.0 ×10-  | 4275        | 87.8  |
| -      |            |                 | 1.0 ×10-3 | 4535        | 86.7  |
|        |            |                 | 1.0 ×10-* | 2208        | 95.9  |
|        |            | -               | 1.0 ×10-4 | 1165        | 100.0 |
|        |            |                 | 1.0       | 1149        | 100.0 |
| · ·    |            |                 | 10.0      | 1142        | 100.0 |

幼若化反応の抑制効果) フィトヘムアグルチニン (PHA) またはポー

実験例3(マイトジェン刺激によるマウス脚細胞

クウィードマイトジェン(PWM)刺激によるマ ウス脾細胞幼若化反応に対する効果の試験は、以 下の方法で行なった。

5~8週輪の雄性BALB/cマウスより脾豚 を摘出し、5%熱不活化牛胎児血清を添加したR PMI1640 培地を用いて脾細胞の単細胞浮遊 液を得た。溶血処理後、10<sup>-4</sup>M2-メルカプト エタノールおよび20%熱不活化牛胎児血液を含 む R P M 【 1 6 4 0 培地を用いて 5 × 1 0 \*/ 🛍 に 錭製し PHA または PWMを添加した。この細胞 浮遊液 1 0 0 μ l をあらかじめ被検液 1 0 0 μ l を入れておいた96穴マイクロテストプレートの 各ウエルに加えた(マウス脾相胞の数は5×10° 個/ウエルである)。37℃、5%炭酸ガス条件 下で72時間培養した後、 <sup>3</sup>Hーチミジン0.5 μ Ci/ウエルを加え、同条件下でさらに 4 時間培 養した。培養終了後、セルハーベスターを用いて

細胞を回収し、細胞内に取り込まれた放射活性を 液体シンチレーションカウンターにて測定し、マ ウス脚細胞幼若化反応の指標とした。 その結果を 第3 表に示す。

| -             | <b>%</b>  | 1.   | 1                | 90.1           | 8 5. 4 | 7.4.9 | 78.0  | 1000   | •           | 4 8.0        | 7 0.2 | 5 9, 1 | 78.5 | 95.0  |
|---------------|-----------|------|------------------|----------------|--------|-------|-------|--------|-------------|--------------|-------|--------|------|-------|
| a H ーチミジン取り込み | (cpm)     | 2478 | 19502            | 4170           | 4963   | 6755  | 6.227 | 2457   | 26240       | 14841        | 9567  | 12199  | 7587 | 3665  |
| 世             | (FE / FE) | ·    | 1                | 0.0            | 0.1    | 1.0   | 1 0.0 | 5 Q. 0 | 1           | 0.0 1        | 0.1   | 1.0    | 10.0 | 5 0.0 |
| 被读件           |           | · ř  | . 1              | 免疫抑制物質         |        |       |       |        | 1           | 免疫抑制物質       |       |        | • •  |       |
| 441027        |           | i    | PHA (10 pg / mg) | PHA(10pg/mg) + |        |       |       |        | PHM (1/100) | PWM(1/100) + |       |        |      |       |

第3 表から明らかなように本発明の免疫抑制物質は同物質を含まない対照に比して、PHAあるいはPWMによって誘導される \*Hーチミジン取り込みを強く抑制した。

実験例 4 (ラット 脚細胞コンカナバリンA (Con A) 刺激培養上清のインターロイキン 2 (IL2)により誘導されるIL2依存性マウス細胞株、CTLLー2の <sup>3</sup> H -チミジン取り込みに対する抑制 効果)

 ターを用いて細胞を回収し、細胞内に取り込まれた放射活性を液体シンチレーションカウンターを 用いて測定した。その精果を第4 表に示す。

(以下余白)

| 音奏時間   | 1 L 2 | 被资本    | 車(    | *エーチョジン 選をひまり |   |
|--------|-------|--------|-------|---------------|---|
|        | 1     | . 1    | (M/M) | 取り込み事 (cpm)   |   |
|        | +     | 1      |       | . S           |   |
| 2 4 時間 | +     | 免疫抑制物質 | g. 1  | 4541          |   |
|        | +     | •      | 1.0   | 4860          | • |
|        | +     | •      | 1 Q 0 | 3742          |   |
|        | 1     | 1      | ,     | 100           | ļ |
|        | +     | f      | •     | 3511          |   |
| 4 8 時間 | +     | 免疫抑制物質 | 0.1   | 918           | ٠ |
|        | +     | •      | 1.0   | 100           |   |
|        | + .   | •      | 10.0  | 4.7.8         |   |
|        |       |        | ı     | 216           |   |
|        | +     | í      | 1     | 53334         |   |
| 72時間   | .+    | 免疫苷割物質 | 0.1   | 1996          |   |
| -      | +     | •      | 0.1   | 1315          |   |
|        | .+    | •      | 1 a o | 999           |   |
|        |       |        |       |               |   |

第4 表から明らかなように、本発明の免疫抑制 物質は、1 L 2 により誘導される C T L L - 2 細胞の <sup>3</sup> H - チミジン取り込みの上昇を強く抑制した。

実験例 5 (マウス同種リンパ球混合培養 (M L C) における [ L 2 産生に対する抑制効果)

マウス同種MLCは次のように行なった。すなわち、実験例1と同様に調製された反応細胞浮遊 液および刺激細胞浮遊液をそれぞれ 0.5 配ずつ、あらかじめ被検液1 配を入れておいた 2 4 穴マルチディッシュに加え、3 7 ℃、5 % 炭酸 ガス条件下で3日間培養した。培養終了後、上滑を回収してマウス同種MLCの上滑とした。

マウス同種MLCの上清中のIL2活性の測定は次のように行なった。すなわち、IL2 依存性マウス細胞株CTLL-2を30%熱不活化牛胎児血清を含むRPMI1640培地にて10 個/ 配に綱製し、あらかじめ上記MLCの上清を100μ & 入れておいた96穴マイクロテストプレートの各ウエルに100μ & ずつ加えた。37で、5

(表中、「+」は11.2存在を、「-」は11.2不存在を意味する。)

%炭酸ガス条件下で20時間培養した後、³Hーチミジン0.5μCi/ウェルを加え、さらに同条件下で4時間培養した。培養終了後、セルハーベスターを用いて細胞を回収し、細胞内に取り込まれた放射活性を液体シンチレーションカウンターを用いて測定し、1L2活性の指標とした。その結果を第5要に示す。

(以下余白)

第5 衷に示したように本発明の免疫抑制物質はマウス同値 M L C における I L 2 産生を抑制することが示唆された。

実験例 6 (マウス同種リンパ球混合培養(M L C) により誘導される同種細胞障害性平細 胞に対する抑制効果)

培養終了後、遠心により細胞を回収し、10% FCSを含むRPM I1640培地にて5×10° ~6.25×10°個/世に調製し、奏効細胞として用いた。

標的細胞としては、刺激細胞と同系(H-2・)のC57BL/bマウス由来白血病細胞、EL4を用いた。EL4細胞10・個を100μCiの

| 0.1 * 3153 42.2   | 取り込み量 (cpm) (%)                     | 4H−チミジンの  |       | 11.2 商権<br>*Hーチミジンの<br>類り込み量 (cpa)<br>15.4<br>5.3.3.9<br>3.0.0.7<br>3.15.3 | だての上流  | 上済<br>0.01年/単処理<br>0.1 | 4<br>64048地<br>m.c.の」<br>p制物質 |
|---|-------------------------------------|---|-------|--|--------|------------------------|-------------------------------|
|   | 上洛<br>0.01mm/mt处理 MLCの上沿 3<br>0.1 3 | 取り込み量 (cpm) 154 上海 0.01μg/mt処理 MLCの上海 3007 0.1 3153 | 765   | 1370   |        | 1.0                    |                               |
|   | <b>5</b>                            | 取り込み類 (cpm)<br>1 5 4<br>上海 5 3 3 9                  | 4 5.0 | 3007   | 似TCの下級 | 0.01m/配処理              | 中制物質                          |
| ,   |                                     | 取り込み量 (cpm)   | l     | 6<br>6<br>6<br>6<br>7  |        | 架山                     | 猫 MCの]                        |
| 3007  |                                     |   | ı     | 154  |        |                        | RPN 11640培地                   |
| *Hーチミジンの<br>取り込み動 (cpm)<br>154<br>上後 5339<br>0.01pr/mが強 MLCの上浴 3007 |                                     |   | ļ     | 1 L 2 酒性   |        |                        |                               |

Na x \* C r O a (1 m C i / w) を用いて、37 でにて1時間インキュベートすることにより \* C r を細胞質内に取り込ませた後、洗浄し、10 4 個 / wに編製し、機的細胞として用いた。

細胞障害活性の測定は、奏効細胞浮遊液 0.1 ㎡ と、機的細胞浮遊液 0.1 ㎡を、96 穴平底プレートに加え、37℃にて4時間培養した後、上清中に放出される\*\* Cr量を測定し、以下の式により細胞障害活性を算出した。

なお、上記方法により誘導された細胞障害性下細胞は、刺激細胞(H-2・)と同系のBL4細胞(H-2・)に対しては強い細胞障害活性を示したが、異系のNeth A細胞(H-2・)に対しては全く細胞障害活性を示さなかったことから、H-2・拘束性の同種細胞障害性下細胞であることが示唆された。

本発明の免疫抑制物質を 0.01~1μg/配の

誤度で添加し、同種細胞類解性下細胞の誘導に対する影響を検討した結果、第6表に示す様に、細胞障害活性がほとんど認められず、本発明の免疫抑制物質によって、同種細胞類害性下細胞の誘導は著しく抑制された。

(以下余白)

|                   |         | 被按件           | \$1Cr放出量 | 細胞障害活性    |
|-------------------|---------|---------------|----------|-----------|
|                   |         |               | (cba)    | (%)       |
| 髁的細胞全放射搭性         |         | 1             | 7008     | <br> <br> |
| 度的細胞单独            |         | 1             | 2 2 5 3  | 0         |
| 東沙笛路+福の笛路(100:1)  | (100:1) | -1            | 4319     | 434       |
|                   | (20:1)  | i             | 3184     | 961       |
|                   | (25:1)  | 1             | 2706     | ဟ<br>တ    |
| (1:001) 超異名數十超異象以 | (100:1) | 化农营盘物量0.015/其 | 2073     | 0         |
|                   | (20:1)  | 0.01m/mt      | 2141     | 0         |
| ;                 | (25:1)  | 0.0174        | 2 1 2 1  | 0         |
| 数容益数+基合ά物(100:1)  | (100:1) | 免疫抑制物質0.1 m/型 | 2003     | 0         |
|                   | (20:1)  | 0.1 74/14     | 2062     | 0         |
|                   | (25:1)  | 0.1 PE/M      | 2135     | 0         |
| 数效描記+集的描配(100:1)  | (100:1) | 免疫的制物質 1 元/基  | 2021     | 0         |
|                   | (50:1)  | 1 18/14       | 2286     | 0.7       |
|                   | (25:1)  | 1 24/24       | 2 2 3 8  | •         |

実験例 7 (インターロイキン 3 (IL3)により 誘導されるIL3依存性マウス細胞株 FDCP2の増殖に対する抑制効果)

IL3依存性マウス細胞株PDCP2を10% 牛胎児血清を含むRPMI1640培地にて2× 10°個/配に縄製した。この細胞浮遊液100 μ ℓ と 1 L3を含むマウス白血病細胞WBHI3 培養上清50μ ℓ を、あらかじめ被検体100μ ℓ を入れておいた96穴マイクロテストプレート の各ウエルに添加し、37℃にて5%炭酸ガスの 条件下で20時間培養した。培養終了後、<sup>2</sup>Hー チミジン0.5μCi/ウエルを加え、さらに同条 件下で4時間培養した後、セルハーベスターにより細胞を回収し細胞内に取り込まれた放射活性を 液体シンチレーションカウンターを用いて測定し、 1 L3依存性増殖の指標とした。

第7表に示したように、本発明の免疫抑制物質は、「し3により誘導されるPDCP2細胞の『Hーチミジン取り込みの上昇を(1μg/配の濃度で約60%程度)抑制することから、「し3依存性

の増殖を抑制する哲性を本発明の免疫抑制物質は 有していることが示唆された。

第7表

| 11.3 | 被検体            | 用量 (# 8/元) | *H-ftの<br>取り込<br>(cpm) |     | 抑制率 (%) |
|------|----------------|------------|------------------------|-----|---------|
| -    | <del>-</del> . | _          | 1719 ±                 | 439 | _       |
| +    |                | -          | 16211 ±                | 629 |         |
| +    | 免疫抑制物質         | . 10       | 2179 ±                 | 197 | 96.8    |
| +    | 免疫抑制物質         | 1          | 7082 ±                 | 350 | 63.0    |
| +    | 免疫抑制物質         | 0.1        | 11526 ±                | 150 | 32,3    |
| +    | 免疫抑制物質         | 0.01       | 11838 ±                | 378 | 30.2    |

(表中、「+」は「L3存在を、「-」は「L3 非存在を意味する。)

実験例8(マウス胸線細胞のインターロイキン1

(【し1)応答に対する抑制効果)

雄性 7 週齡 C 3 H / H・N マウスより胸線を摘出し、無血清 R P M I 1.6 4 0 培地を用いて単一細胞浮遊液とした。同培地で 3 回洗浄した後、20

% 牛胎児血清 5 × 1 0 - M / 2 - メルカプトエタ ノール、2×10<sup>-2</sup>M/Lーグルタミン、1×10<sup>-3</sup> Mピルピン酸ナトリウムフィトヘムアグルチニン (PHA、ウェルカム社、HA16/17) 1 μg/ 2011年1日 - カルトラピュアー・インターロイ キン1 (ゲンザイム社GUPi-1) 2単位/dd を含む R P M I I 6 4 0 培地中に 1.5 × 10-7 細胞 /衄の濃度で浮遊させた。この細胞浮遊液100 μεと本発明の免疫抑制物質またはサイクロスポ リンAを含む溶液100μℓとを96ウエル平底 マイクロテストプレートの各ウエル中で混合し、 37℃、5%炭酸ガス条件下で66時間培養した 後、 \*Hーチミジンを 0.5 μ C i / ウエル加えさ らに 6 時間培養した。培養終了後、マルチブル・ セル・ハーベスターを用いて各ウエルの細胞をフ ィルター上に回収し、細胞中に取り込まれた放射 活性をトルエンベースシンチレーターを用いた液 体シンチレーション法により測定した。

上述の方法により得られた結果を第8表に示す。 表中、SDは標準偏差を表わす。また、抑制率(

#### (IL6) 応答に対する抑制効果)

雄性 8 週齢 B A L B / c マウスより脾臓を摘出 レ無血清RPMI1640培地を用いて単一細胞 浮遊液を得た後、遠心(1000грm、5分) により細胞塊を形成させた。これに0.16M塩化 アンモニウム溶液と0.17Mトリス溶液(pB7.65) を9対1の比率で混合した溶液を加えることによ り赤血球を溶解させた後、無血清RPM I 1640培 地で3回洗浄した。得られた細胞を20%牛胎児 血清、5×10 M/2-メルカプトエタノール、 2×10 \*\*M/L-グルタミン1×10 \*\*Mピル ピン酸ナトリウムおよびインターロイギン6の供 給源としてのT24ヒト膀胱癌細胞株培養上清25 %を含むRPMI1640培地中に5×10 軸 胞/配の濃度で浮遊させた。この細胞浮遊被100 μ l と本発明の免疫抑制物質またはサイクロスポ リンAを含む溶液100μ l とを 9 6 ウエル平底 マイクロテストプレートの各ウエル中で混合し、 37℃、5%炭酸ガス条件下で72時間培養した。 培養終了後、各ウエルから細胞浮遊液50 µ l を回

%) は以下の式により算出した。

抑制率 (%) =

第8要

| 被検液          | 浸度<br>(μg/配) | *H-ft5/<br>(cpm |   |      | 抑制率(%) |
|--------------|--------------|-----------------|---|------|--------|
| <del>-</del> |              | 1389            | ± | 42   |        |
| PHA          | -            | 3270            | ± | 316  | -      |
| PHA+IL1      | · _ ·        | 11803           | ± | 1740 | 0      |
| +免疫狂         | 即制物質         |                 |   |      |        |
|              | 2            | 3973            | ± | 39   | 91.8   |
|              | 0.2          | 4646            | ± | 826  | 83.9   |

第8 表に示した様に、本発明の免疫抑制物質は、 濃度依存的な I L 1 応答抑制作用を示した。 実験例 9 (マウス膵臓細胞のインターロイキン 6

収し、0.7%アガロースゲルを含むRPM 11640 培地300μℓ、40%プロティンA結合羊赤血 球を含む生理食塩水20μℓおよび生理食塩水で 300倍に希釈した抗マウス18G抗血清20μ ℓを試験管内で混合した後、ローダック・プレート(ファルコン社1034)上で均一に伸展させ た。室温に数分間放置しゲルが固まった後に、37 で、5%炭酸ガス条件下で約4時間インキュベートした。

無血情 R P M I I 6 4 0 培地で 4 0 倍に希釈したモルモット補体を各プレートに 3 0 0 μ ℓ 加え、さらに 2 時間 インキュベートした後に、形成されたプラーク数を実体顕微鏡下で算定した。

上述の方法により得られた結果を第9表に示す。 表中、SDは標準概差を表わす。また、抑制率( %)は以下の式により算出した。

第9 表に示した様に、本発明の免疫抑制物質は、 濃度依存的な! L 6 応答抑制作用を示した。

実験例 1 0 (マウスの抗羊赤血球抗体産生に対する抑制効果)

雄性7~8週齢BALB/cマウスを羊赤血球(SRBC)で免疫した後、3または4日目に膵臓を摘出し、プラーク形成細胞(PPC)数を測定することにより、抗羊赤血球抗体産生に対する抑制効果を以下の様に検討した。

#### 実験 1:

免疫実施日の3日前から免疫当日まで本発明の免疫抑制物質を2歳/はの用量で4日間連続投与した後、SRBC(1×10~個/マウス)で免疫し、その翌日からさらに3日間連続投与を行なった。免疫後4日目(最終投与の翌日)に膵臓を摘出し、直接プラーク法により抗羊赤血球抗体産生細胞数を算定した。また、この際、マウスの体重、胸線ならびに膵臓の温重量、膵臓細胞数および血中尿素窒素(BUN)値についても併せて測定した。

# 実験2:

被發液

免疫実施日の前日および翌日に本発明の免疫抑制物質を2g/㎏の用量で2回投与し、免疫(SRBC、1×10・/マウス)後3日目(最終投与の翌々日)に脾臓を摘出し、直接プラーク法により抗羊赤血球抗体産生細胞数を算定した。この際、マウスの体重、胸線ならびに脾臓の温重量および脾陰細胞数についても併せて測定した。また、比較のためにサイクロスポリンA(CsA)を同じスケジュールで投与し、同様の測定を行なった。実験1および2で得られた結果を以下の実に示

| × |
|---|
| Ξ |
| 胀 |

|     | 松松     | 整         | 墓     | (Sa)  | <b>海蘭里 (ng) 解影用歌</b> | PHCE                   |                   |           |
|-----|--------|-----------|-------|-------|----------------------|------------------------|-------------------|-----------|
|     |        | 3         | 噩     |       | 息度。01×)              | (×10° 抽筒 ×10°/1×10° 抽筒 | ×10*/444          | (mg / dg) |
| 美族1 | ŀ      | <b>15</b> | .0.88 | 111.2 | 1.09                 | 8.0                    | 0.51              | क्ष       |
|     |        | 1.1       | ±11.2 | ±20.5 | ±0.01                | #0.3                   | <del>1</del> 0.19 | Ŧ         |
|     | 免疫和制制質 | 28.5      | 83.9  | 131.3 | 0.91                 | 0.23                   | 0.27              | 31.0      |
|     | ·<br>• | ±0.5      | ∓6.7  | ±10.1 |                      | ±0.83                  | ∓0.02             | Ħ         |
| 実験2 | 1      | . 28.5    | 83    | 160.7 | 2.88                 | 1.47.                  | 4.17              | ı         |
|     |        | ±0.5      | ±7.7  | ±3.1  | ±0.53                | ±0.01                  | ±0.75             |           |
|     | 知效時期質  | 27.0      | 51.6  | 167.3 | 2.38                 | 1.03                   | 3.0               | •         |
|     |        | ±1.0      | ±2.1  | ±0.8  | #0.83                | ±0.08                  | +0.14             |           |

第10要に示した様に、本発明の免疫抑制物質は、7日間連続投与(実験1)および免疫実施日前後の2回投与(実験2)のいずれにおいても抗羊赤血球抗体産生に対する抑制作用すなわち、単位肺臓細胞酸(1×10~個)当りのPFC数ならびに全肺臓細胞数当りのPFC数では強力であった。

実験例11(マウスL929細胞に対する細胞毒性)

マウスL929細胞に対する細胞毒性は以下のように検討した。

1929細胞を10%熱不活化牛胎児血清を含むF12培地で1.5×10%個/血に調製し、96

穴マイクロテストプレートに100μℓずつ加え、 37℃5%炭酸ガス条件下で24時間培養した後 に被検被100μℓを加え、さらに48時間培養 した。培養後、上滑を100μ & 除去し、生細胞 とインキュペートした際、ミトコンドリアのサク シネートデヒドロゲナーゼと反応し、暗青色のホ ルマザン・プロダクトを生じることが報告されて いる(J. Immunol. Methods. 65巻, 55頁. 1983年)。 3-(4.5-ジメチルチアゾール-2-イル) -2、5-ジフェニルテトラゾリウムブロマイド (MTT. 5 mg/m2) 20 μ l を加え、37℃、 5% 炭酸ガス条件下で4時間反応させ、ホルマザ ンの結晶を形成させた後、10%ドデシル碳酸ナ トリウムを含む 0.0 1 規定塩酸溶液 1 0 0 μ l を 結晶溶解のために加え、37℃で一晩放置し反応 させた。反応終了後、各ウエルの上浦100 μℓを 吸光度測定用マイクロテストプレートに移し、マ イクロテストプレート用分光光度計を用いて 660 n m を対照とした際の 5 5 0 n m における吸光度 を測定した。以下の式により抑制率を算出し細胞

委性の指標とした。

抑制率 = 1 - (被検体を添加した場合の吸光度) ×100 (税)

その結果を第11衷に示す。

第11表

| 被検体               | 用量<br>(με/ad) | 吸光度   | 抑制率(%) |
|-------------------|---------------|-------|--------|
| _                 |               | 0.669 |        |
| 免疫抑制物質            | 1             | 0.699 | 0      |
| 76 CC FT 47 57 77 | 1 0           | 0.693 | 0      |
| •                 | 100           | 0.321 | 520    |

第11表から明らかなように、本発明の免疫抑制物質のマウス L929細胞に対する細胞毒性は、 10μg/或以下では全く認められなかった。 実験例12(種々の培養腫瘍細胞株に対する細胞 毒性の検討)

種々のヒト由来の培養腺瘍細胞株に対する細胞 毎性の検針を以下のように行なった。

ヒト由来の培養腫瘍細胞株 K 5 6 2、 M O L T4、 U 9 3 7、 H L 6 0、 K A T O II、 K B、 PC - 6、 P C - 1 4 および C C R P - C E M を そ

れぞれ20%牛胎児血清を含むRPMI1640 培地にて2×10°個/ 配に調製した。この細胞 俘遊波 5 0 μ l をあらかじめ被検被 5 0 μ l を入 れておいた96穴マイクロテストプレートの各ウ エルに加えた。37℃、5%炭酸ガス条件下で72 時間培養し、5-88/配のMTT溶液20μℓを加 え、さらに同条件下で 4時間培養した。生成した ホルマザンの結晶を10%ドデシル硫酸ナトリウ ムを含む 0.0 1 規定塩酸溶液 1 0 0 μ L を加え、 37℃で一晩放置し反応させた。反応終了後、各 ウェルの上港の吸光度を実験例 4 と同様に測定し た。その結果を示した第12度から明らかなよう に、本発明の免疫抑制物質の種々のヒト由来の培 春間連細助校に対する細胞養性は弱く、50%の 御制を与える濃度(ΙCso)は ΙΟμ g/配以上 であった。

第12表

|       |             | <u> 使抑制物質</u> |            |
|-------|-------------|---------------|------------|
| 田胞株   | 用量          | 吸光度           | 抑制率        |
|       | ( µ g / ml) |               | (%)        |
| 562   | 0           | 0.990         |            |
|       | 0.1 .       | 0.886         | 10.6       |
|       | 1.0         | 0.905         | 8.6        |
|       | 10.0        | 0.929         | 6.2        |
|       | 100.0       | 0.583         | 41.1       |
| LT4   | 0           | 0.618         | · _ ·      |
|       | 0.1         | 0.560         | 9.4        |
|       | 1.0         | 0.559         | 9.5        |
|       | 10.0        | 0.499         | 19.3       |
|       | 100.0       | 0.074         | 88.0       |
| 7     | 0           | 0.642         | <b>—</b> , |
|       | 0.1         | 0.619         | 3.6        |
|       | 1.0         | 0.567         | 11.7       |
|       | 10.0        | 0.497         | 22.6       |
|       | 100.0       | 0.156         | 75.7       |
| 0     | Ö           | 0.631         | _          |
|       | 0.1         | 0.402         | 36.3       |
|       | 1.0         | 0.390         | 38.2       |
|       | 10.0        | 0.377         | 40.3       |
|       | 100.0       | 0.101         | 84.0       |
| .O IĘ | 0           | 0.961         |            |
|       | 0.01        | 0.990         | 0          |
|       | 0.1         | 0.972         | 0          |
|       | 1.0         | 0.961         | 0          |
|       | 10.0        | 0.869         | 9.6        |
|       | 100.0       | 0.041         | 95.7       |

#### (第12表のつづき)

|         | 免疫抑制物質      |       |            |  |
|---------|-------------|-------|------------|--|
| 田胞株     | 用量          | 吸光度   | 抑制率        |  |
|         | ( # g / m2) |       | (%)        |  |
| KB      | 0           | 0.888 |            |  |
|         | 0.01        | 0.898 | 0          |  |
|         | 0.1         | 0.865 | 2.6        |  |
|         | 1.0         | 0.879 | 1.0        |  |
|         | 10.0        | 0.886 | 0.2        |  |
|         | 100.0       | 0.025 | 97.2       |  |
| PC-6    | 0           | 0.272 | _          |  |
|         | 0.01        | 0.244 | 10.3       |  |
|         | 0.1         | 0.245 | 9.9        |  |
|         | 1.0         | 0.209 | 23.2       |  |
| *       | 10.0        | 0.202 | 25.7       |  |
|         | 100.0       | 0.000 | 100.0      |  |
| PC-14   | 0           | 0.787 | <u>_</u> : |  |
|         | 0.01        | 0.801 | 0          |  |
|         | 0.1         | 0.770 | 2.2        |  |
| -       | 1.0         | 0.732 | 7.0        |  |
|         | 10.0        | 0.751 | 4.6        |  |
|         | 100.0       | 0.074 | 90.6       |  |
| CRF-CEM | 0           | 0.708 |            |  |
|         | 0.01        | 0.678 | 4.2        |  |
|         | 0.1         | 0.709 | 0          |  |
|         | 1.0         | 0.660 | 6.8        |  |
|         | 10.0        | 0.637 | 10.0       |  |
|         | 100.0       | 0.013 | 98.2       |  |

# 〔発明の効果〕

上紀実施例を含む明細書の記載から明らかなように、従来免疫抑制物質を生産することが知られていなかったイザリア属に属する菌から、すぐれた免疫抑制作用を有し、しかも顕著な抑胞毒性を 発現しない物質、就中マイリオシンが生産された。

> 特許出願人 吉富製菓株式会社 " 台 塘 株式会社 代理人 弁理士 高島 一

# 手統補正書(自発)

昭和63年3月23日

特許庁長官 関

・事件の表示 63-500 55 昭和63年3月2日付差出の特許願

2. 発明の名称

免疫抑制物質の製造法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

称 吉富製薬株式会社 台糖株式会社

4.代理人 ②541

住所 大阪市東区平野町4丁目56番地 (湯木ビル)

Ta (06) 227-1156

高島国際特許事務所

氏名 弁理士 (8079) 高 島

5. 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の間

6. 補正の内容

(1) 明細書第5頁第3行の「Myoricin」を「 Myriocin」に訂正する。

(2) 明細書第5頁第3行の「サーモフィモシディン」を「サーモザイモシディン」に訂正する。

(3) 明細書第5頁第4行の「Thermopymocidin」を「Thermozymocidin」に訂正する。

(4) 明細書第8頁第4行の「フィトへマグルチニン」を「フィトへムアグルチニン」に訂





正する.

- (5) 明細書第9頁第5行の「ℓρг」」を「ℓρг」に訂正する。
- (6) 明細書第11頁第20行の「のマウス」を「マウスの」に訂正する。
- rn 明細書第13頁第11~12行の「〔3 - (4, 5 - dimethylthiazol-2-yl)-2.5-
- diphenyltetrazolium bromide )」を「(3 -(4.5-ジメチルアゾールー2-イル) -2.5-ジフェニルテトラゾリウムブロマ イド)」に訂正する。
- (8) 明細書第13頁第16行および第17行の「weil」を「ウエル」に訂正する。
- (9) 明細書第14頁下から第8行の「well」を「ウエル」に訂正する。
- out 明細書第15頁下から第16行の「懸揚」 を「懸濁」に訂正する。
- (11) 明細書第15頁下から第14~15行の 「10および1μg/mlの最終濃度で」を削除する。
- (12) 明細書第15頁下から第9行の「最後」 を「最終」に訂正する。
- (13) 明細書第18頁第5行の「懇湯」を「懸 濁」に訂正する。
- (14) 明細番第18頁第9行の「第2衷に示した 結果に基づき」を削除する。
- (15) 明細書第18頁第11行の「10<sup>2</sup>」を 「1/100」に訂正する。
- (16) 明細書第18頁第11行の「ことが明らかとなった」を削除する。

- (17) 明細書第20頁第12行の「10.6 」の 後に「個」を加入する。
- (18) 明細書第23頁第5~6行の「ラット脚細胞コンカナバリンA (Con A)刺激培養上潜の」を削除する。
- (19) 明細番第23頁第14行の「ラット脾細胞Con A 刺微」を「コンカナバリンA刺微ラット脾細胞」に訂正する。
- (20) 明細書第37頁第16~17行の「またはサイクロスポリンA」を削除する。
- (21) 明細審第41 頁第3行の「2回」を削除 する。
- (22) 明細書第41頁第4行の「10<sup>7</sup>」の後 に「個」を加入する。
- (23) 明細審第41買第9行の「サイクロスポリンA (CsA) 」を「シクロスポリンA」 に訂正する。
- (25) 明細書第43頁第12行の「サイクロスポリン」を「シクロスポリン」に訂正する。

(別紙)

第10泰

|     | 対金体    | 体盤   | 温度量 (mg) |       | 牌解抽取数    | PHC散          |         | BUN値    |
|-----|--------|------|----------|-------|----------|---------------|---------|---------|
|     |        |      | 政绩       | 門就    | (×10° 細胞 | ×10*/1×10* 細胞 | ×10*/脾職 | (mg/dl) |
| 実験1 | _      | 25.7 | 58.0° ×  | 111.2 | 1.09     | 0.59          | 0.51    | 356     |
|     |        | ±1.7 | ±11.2    | ±20.5 | ±0.07    | ±0.26         | ±0.19   | ±1.6    |
| •   | 免疫抑制物質 | 26.5 | 53.9     | 131.3 | 0.91     | 0.25          | 0.27    | 31.0    |
|     |        | ±0.5 | ±6.7     | ±10.1 | ±0.20    | ±0.03         | ±0.05   | ±0.4    |
| 爽發2 | -      | 28.5 | 69.7     | 160.7 | 2.89     | 1.47          | 4.17    | -       |
|     |        | ±0.5 | ±7.7     | ±3.1  | ±0.53    | ±0.01         | ±0.75   |         |
|     | 免交叫制制質 | 27.0 | 51.6     | 167.3 | 2.98     | 1.03          | 3.04    | -       |
|     |        | ±1.0 | ±2.1     | ±0.8  | ±0.03    | ±0.06         | ±0.14   |         |